PATENT COOPERATION TO ATY

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

SHIMIZU, Hatsushi

Kantetsu Tsukuba Building 6F 1-1-1, Oroshi-machi Tsuchiura-shi, Ibaraki 300-0847 JAPON

Date of mailing (day/month/year) 14 January 2002 (14.01.02)	
Applicant's or agent's file reference H1-106PCT3	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/04514	International filing date (day/month/year) 06 July 2000 (06.07.00)
International publication date (day/month/year) 18 January 2001 (18.01.01)	Priority date (day/month/year) 08 July 1999 (08.07.99)

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the
 International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise
 indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority
 document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

<u>Priority date</u>	Priority application No.	Country or regional Office or PCT receiving Office	Date of receipt of priority document
08 July 1999 (08.07.99)	11/194179	JP	25 Augu 2000 (25.08.00)
18 Octo 1999 (18.10.99)	60/159,586	US	20 Octo 2000 (20.10.00)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer		
	Shinji IGARASHI		
Facsimile No. (41-22) 740.14.35	Telephone No. (41-22) 338.83.38		

今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220)



出願人又は代理人

 $P \subset T$

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

の書類記号 H1-106PCT3			「記5を参照すること	£.
国際出願番号 PCT/JP00/04514	国際出願日(日.月.年)	06.07.00	優先日 (日.月.年)	08.07.99
出願人(氏名又は名称) 株式会社ヘリックス研究所				
			· ·	
国際調査機関が作成したこの国際調査 この写しは国際事務局にも送付される		f規則第41条(PCT	`18条)の規定に従	Éい出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で 2	ページであ	>る。		
この調査報告に引用された先行も	支術文献の写し 	・も添付されている。 		. §
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く この国際調査機関に提出さ				行った。
b. この国際出願は、ヌクレオチト この国際出願に含まれる書			次の配列表に基づき	国際調査を行った。
※ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシア	ブルディスクによる	記列表	
出願後に、この国際調査機	関に提出されが	と書面による配列表		
出願後に、この国際調査機	関に提出された	こフレキシブルディン	スクによる配列表	·
				える事項を含まない旨の陳述
. × 書面による配列表に記載しま 書の提出があった。	た配列とフレコ	キシブルディスクに。	よる配列表に記録し7	た配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査が	ぶできない (第	I 欄参照)。	-	
3. ② 発明の単一性が欠如してい	ゝる(第Ⅱ欄参	照)。		
4. 発明の名称は 🗵 出願	賃人が提出した	ものを承認する。		•
□ 恢复	。 :示すように国	際調査機関が作成し	<i>†-</i> .	
			0	
5. 要約は 🗆 🖂 出願	5 1 At HE LU 1 A.	1 0 + 3 = N + 7	······································	
		ものを承認する。		•
国際	際調査機関が作		この国際調査報告の	規則38.2(b)) の規定により 発送の日から1カ月以内にこ
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。	i人が示したと:	おりである。	× 7.	: L
□ 出願	i人は図を示さ	なかった。		
□ 本図	は発明の特徴	を一層よく表してい	る。	



Α.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(IPC))
Α.	「光・ドロ ひ ノ /音4 リー (ス) ノノ エ ヤノ ノノ 米ロー	1 (44) (5) (1) (1) (1) (1) (1)	\ 1 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	,

Int. C1⁷ C12N15/16,C12N15/12,C12N15/85,C12N5/10,C12P21/02, C07K14/575,C07K14/72,C12Q1/68,C12Q1/02, A61K67/027 // (C12P21/02, C12R1:91)

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C12N15/16, C12N15/12, C12N15/85, C12N5/10, C12P21/02, C07K14/575, C07K14/72, C12Q1/68, C12Q1/02, A61K67/027

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, BIOSIS (DIALOG), WPI (DIALOG)

C. 関連すると認められる文献

122	D C DC - 7 D 1 + D 7 1 1 1 1 1	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する. 請求の範囲の番号
X/A	Peter S. Nelson et al., "An Expressed-Sequence-Tag Database of Human Prostate Sequence Analysis of 1168 cDNA Clones", GENOMICS (1998) Vol. 47, No. 1, p. 12-25	7/1-6, 8-18
٠		

C欄の続きにも文献が列挙されている。

| パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

02.10.00

国際調査報告の発送日

10.10.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 本間 夏子 4N 9637

電話番号 03-3581-1101 内線 3488



特許協力条約

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

REC'D 2.1	SEP 2001
VIIPO	POT

4N 9637

3488

出願人又は代理人 の書類記号 H1-106PCT3	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/ 416)を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP00/04514	国際出願日(日.月.年)0(5. 07. 00	優先日(日.月.年)	08.07.99		
国際特許分類 (IPC) Int. Cl ⁷ Cl2N15/16, Cl2N15/12, Cl2N15/85, Cl2N5/10, Cl2P21/02, C07K14/575, C07K14/72, Cl2Q Cl2Q1/02, A01K67/027 // (Cl2P21/02, Cl2R1:91)						
出願人(氏名又は名称) 株式会社へリック	ス研究所					
The image of						
国際予備審査の請求書を受理した日 02.02.01		国際予備審査報告を作	成した日 05.09.01			

特許庁審査官(権限のある職員)

夏子

電話番号 03-3581-1101 内線

本間

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915

名称及びあて先

	n
	s

Ι.	[3	国際予備審査報	と告の基礎			
1.	Ę	この国際予備審 で答するために PCT規則70.1	提出された差し替え用紙は、	基づいて作成され この報告書に	れた。(法第6条(PC T おいて「出願時」とし、オ	↑14条)の規定に基づく命令に 転告書には添付しない。
	\times	出願時の国際	兴出願書類			
		明細書 明細書 明細書	第 第 第	_ ページ、 _ ページ、 _ ページ、 _ ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と	
		請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	項、 項、 項、 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基 国際予備審査の請求書と	らづき補正されたもの
		図面 図面 図面	第 第 	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、 		
		明細書の配列	表の部分 第 表の部分 第 表の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と	
2.	١	上記の出願書類	前の言語は、下記に示す場合?	を除くほか、この	の国際出願の言語である。	
	ا	上記の書類は、	下記の言語である	語である	る。	
] []	PCT規	のために提出されたPCT規 則48.3(b)にいう国際公開の 審査のために提出されたPC	言語		音石
3.	3	この国際出願は	は、ヌクレオチド又はアミノ	酸配列を含んで :	おり、次の配列表に基づき	国際予備審査報告を行った。
]]]	この国際 出願後に 出願後に 出願後に 書の提出	があった る配列表に記載した配列とフ	・シブルディスク 調査)機関に提 調査)機関に提 出願時における	出された書面による配列 出されたフレキシブルデ 国際出願の開示の範囲を	
4.		DEI 6m-sta-	記の書類が削除された。 第 第 図面の第	ページ 項 ペー _?	ジ/図	
5.		この国際予備 れるので、そ	情審査報告は、補充欄に示した	たように、補正だ として作成した。	, (PCT規則70.2(c) こ	箇囲を越えてされたものと認めら たの補正を含む差し替え用紙は上

			٩
			•

有

新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、それを裏付ける 文献及び説明 1. 見解 有 新規性(N) 請求の範囲 1-6,8-18 請求の範囲

> 請求の範囲 請求の範囲

産業上の利用可能性(IA) 請求の範囲 有 無 請求の範囲

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

進歩性(IS)

文献 1:GENOMICS January 1998, Vol. 47, No. 1, p. 12-15

請求の範囲の請求項7について、国際調査報告で引用された上記文献1より、新規性を有しない。文献1には、本願請求項1に記載の配列番号:1にハイブリダイズし、 少なくとも15ヌクレオチドの鎖長を有するDNAについて記載されている。

請求の範囲1-6,8-18に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献 1に対して進歩性を有する。文献1には、配列1の塩基配列および配列2のアミノ酸 配列で特定される新規な増殖分化因子に関する事項が記載されておらず、しかもその 点は文献1から当業者といえども容易に想到し得ないものである。

		^	

国際出願に対する意見

請求の範囲、明細書及び図面の明瞭性又は請求の範囲の明細書による十分な裏付についての意見を次に示す。

請求の範囲の請求項12, 13に記載の「遺伝子〕及び「受容体」について、請求 項2に記載の新規蛋白質を用いてスクリーニングすることにより得られるものであるが、明細書中には該「遺伝子」及び「受容体」をスクリーニングして得るための具体的な方法はなんら記載されておらず、明細書により十分な裏付けがなされていないも のである。 また、請求項15に記載の「化合物」についても同様である。

			•
			•

PATENT COOPERATION TREATY PCT INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT (PCT Article 26

Applicant's or agent's file reference H1-106PCT3		eNotificationofTransmittalofInternational Preliminary amination Report (Form PCT/IPEA/416)			
International application No. PCT/JP00/04514	International filing date (day/mont 06 July 2000 (06.07.00				
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C12N 15/16, 15/12, 15/85, 5/10, C12P 21/02, C07K 14/575, 14/72, C12Q 1/68, 1/02, A61K 67/027 // (C12P 21/02, C12R 1:91)					
Applicant	HELIX RESEARCH INSTI	ГИТЕ			
1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36. 2. This REPORT consists of a total of					
Date of submission of the demand	Date of com	pletion of this report			
02 February 2001 (02.0	2.01)	05 September 2001 (05.09.2001)			
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized	officer			
Facsimile No.	Telephone N	lo.			

			٢
	<u>ئىگى ئىگى ئىگى ئ</u> ىلىرى ئىلىرى		,
			•
· ·			
•			



}

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

nternational application No.

PCT/JP00/04514

⊢		or the re	
1.	With	regard to	the elements of the international application:*
	\bowtie	the inte	rnational application as originally filed
		the des	cription:
	_	pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the clair	
	ш		
		pages	, as originally filed
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19
		pages	, filed with the demand
		puges .	, filed with the letter of
		the draw	vings:
		pages .	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages .	, filed with the letter of
	th	ne sequei	nce listing part of the description:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
3.	With prelim	the lang the lang or 55.3) regard sinary ex- contained filed tog furnishe furnishe The sta internati	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international amination was carried out on the basis of the sequence listing: and in the international application in written form. Wether with the international application in computer readable form. It is a subsequently to this Authority in written form. It is a subsequently to this Authority in computer readable form. It is a subsequently to this Authority in computer readable form. It is a subsequently to this Authority in computer readable form. It is a subsequently to the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the onal application as filed has been furnished. It is a subsequence listing does not go beyond the disclosure in the onal application as filed has been furnished.
u	[[] T b	th the the the the the the the the the t	andments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos the drawings, sheets/fig that has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** the eets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16).
	ind 70. Iny rep		nt sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.



PCT/JP00/04514

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

v.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement
$\overline{}$	

Claims	1-6,8-18	YES
Claims	7	NO
Claims	1-6,8-18	YES
Claims	7	NO
Claims	1-18	YES
Claims		NO
	Claims Claims Claims Claims	Claims 7 Claims 1-6,8-18 Claims 7 Claims 1-18

2. Citations and explanations

>

Document 1: Genomics, January 1998, Vol. 47, No. 1, pages 12-15

The subject matter of claim 7 does not appear to be novel in view of document 1 cited in the ISR. Document 1 describes a DNA having a chain length of at least 15 nucleotides hybridized with the SEQ ID NO: 1 described in claim 1 of the present application.

The subject matters of claims 1-6 and 8-18 appear to involve an inventive step in view of document 1 cited in the ISR. Document 1 does not describe a matter concerning the novel proliferating and differentiating factor specified by the base sequence of SEQ ID NO:1 and the amino acid sequence of SEQ ID NO:2, and a person skilled in the art could not have easily conceived of the matter from document 1 either.

•		ť
	٠	
	·	



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

eternational application No.

PCT/JP00/04514

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

The "gene" and "receptor" described in claims 12 and 13 can be obtained by screening using the new protein described in claim 2. However, the specification does not describe any particular method for obtaining said "gene" and "receptor" by screening. So, the specification does not sufficiently support the "gene" or "receptor".

This applies also to the "compound" described in claim 15.

		* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
:		

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年1 月18 日 (18.01.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/04312 A1

(51) 国際特許分類⁷: C12N 15/16, 15/12, 15/85, 5/10, C12P 21/02, C07K 14/575, 14/72, C12Q 1/68, 1/02, A61K 67/027 // (C12P 21/02, C12R 1:91)

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/04514

(22) 国際出願日:

2000年7月6日(06.07.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

ゲ騎平11/194179 1999 年7 月8 日 (08.07.1999) JP √60/159,586 1999 年10 月18 日 (18.10.1999) US

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 株式会社 ヘリックス研究所(HELIX RESEARCH INSTITUTE) [JP/JP]; 〒292-0812 千葉県木更津市矢那1532番地3 Chiba (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 太田紀夫 (OTA, Toshio) [JP/JP]; 〒251-0042 神奈川県藤沢市辻堂新町1-2-7-105 Kanagawa (JP). 磯貝隆夫 (ISOGAI, Takao) [JP/JP]; 〒300-0303 茨城県稲敷郡阿見町大室511-12 Ibaraki (JP). 西川哲夫 (NISHIKAWA, Tetsuo) [JP/JP]; 〒173-0013 東京都板橋区氷川町27-3-403 Tokyo (JP).

河合弓利 (KAWAI, Yuri) [JP/JP]; 〒292-0812 千葉 県木更津市矢那4508-19-201 Chiba (JP). 吉田賢二 (YOSHIDA, Kenji) [JP/JP]; 〒292-0043 千葉県木更津 市東太田4-11-1-302 Chiba (JP). 增保安彦 (MASUHO, Yasuhiko) [JP/JP]; 〒184-0011 東京都小金井市東町 5-19-15 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.); 〒 300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階 Ibaraki (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

-- 国際調査報告書

/続葉有/

(54) Title: PROLIFERATION DIFFERENTIATION FACTOR

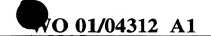
(54) 発明の名称: 増殖分化因子

(57) Abstract: A protein encoded by PSEC137 cloned from a full-length human cDNA library. This protein is a novel protein having a thorombopoietin (TPO)/erythropoietin (EPO)-like amino acid sequence. This protein is expected as a novel hematopoietic factor inducing the differentiation of hemic precursor cells, etc.

(57) 要約:

全長ヒト cDNA ライブラリーからクローニングされた PSEC137 がコードする蛋白質が提供された。この蛋白質は、トロンボポエチン(thorombopoietin; TPO)・エリスロポエチン(erythropoietin; EPO)様のアミノ酸配列を持つ、新規な蛋白質である。本発明の蛋白質は、血液系前駆細胞の分化等を誘導する新たな造血因子として期待できる。

VO 01/04312 A1





2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

1

明細書

增殖分化因子

技術分野

本発明は、増殖分化因子をコードする遺伝子に関する。

背景技術

血液細胞の形成は、少数の造血幹細胞が特定細胞系列の前駆細胞を生じ、その後増殖と分化を経て成熟した血液細胞を生成する過程よりなる。この過程は特異的に作用する複数のホルモンの働きによって制御されており、これらホルモンは増殖分化因子・コロニー刺激因子と総称される(Dexter (1989) Br. Med. Bull. 45,337; Ogawa (1989) Environ. Health Presp. 80,199; Mctcalf (1985) Science 229,16; Golde and Gasson (1988) Scientific American July,62)。増殖分化因子は、様々な細胞に対して、増殖や分化のシグナルを伝える液性因子である。たとえばエリスロポエチン(erythropoietin; EPO)は、赤血球系の前駆細胞の増殖と分化を促進する因子として単離された。EPO は、後に造血因子として貧血の治療に利用されることになる重要な増殖分化因子である。

EPO が赤血球系前駆細胞に作用するのに対して、巨核球系細胞の増殖を促す因子の存在が予測されていた。そして c-mpl リガンドとして単離された遺伝子によってコードされる蛋白質に巨核球細胞の増殖作用が見出された。c-mpl リガンドは、巨核球細胞増殖因子であることが明らかになり、トロンボポエチン(thrombo poietin; TPO)と同定された(Lok et al. (1994) Nature 369, 568; Bartley et al. (1994) Cell 77, 1117; de Sauvage et al. (1994) Nature 369, 533)。巨核球系細胞は、血小板の形成などに関わる細胞である。TPO によって、抗がん剤

2

投与の副作用による血小板減少症等の治療が可能になるのではないかと期待されている。

ヒト TPO はその N 末端部分(アミノ酸残基 1-172)がヒト EPO に対し、23%の配列相同性を示し(Gurney et al. (1995) Blood 85, 981-988; Bartley et al. (1994) Cell 77, 1117-1124; de Sauvage et al. (1994) Nature 369, 533)、増殖分化因子群の中でファミリーを形成する。しかし、その後、この種の EPO/TPOファミリーに属する増殖分化因子についての報告は少ない。新たな増殖分化因子は、その増殖分化誘導活性の大きさや、作用する細胞のスペクトル等の点で、既知の因子とは異なっている可能性がある。そのため、新たな因子の単離が望まれている。

発明の開示

本発明は、増殖分化因子とそれをコードする遺伝子、並びにそれらの製造方法 及び用途を提供することを課題とする。新規な増殖分化因子、あるいはその活性 や発現を修飾する化合物は、血液細胞の異常に伴う疾患の治療薬として期待され る。

そこで本発明者らは、上記の課題を解決するために、新規なヒト遺伝子のクローニングを目的として、下記の如く鋭意研究を行った。まず、オリゴキャップ法 (Maruyama K. and Sugano S. Gene 138: 171-174, 1994; Suzuki Y. et al. Gene 200: 149-156, 1997)で作製した全長率の高いヒト cDNA ライブラリーを構成するクローンを単離した。次いで、この方法で取得した全長率の高い cDNA クローンの塩基配列を 5'側と 3'側の両側から決定した。そして、ATGpr(Salamov A. A. et al. Bioinformatics 14: 384-390, 1998; http://www.hri.co.jp/atgpr/)等で全長 cDNA クローンであると予想されるヒト全長 cDNA を選択した。こうして得られたヒト全長 cDNA クローンの塩基配列を利用し、PSORT(Nakai K and Kanehis a M. Genomics 14: 897-911, 1992)でシグナル配列を持つと予想されるクローン

を特異的に選別し、分泌蛋白質をコードする cDNA を有すると予想されるクローンを取得した。該クローンの全長 cDNA 配列を解析し、その塩基配列がコードするアミノ酸配列を推定した。そして推定アミノ酸配列に基づいて、BLAST(Altschul S. F. et al. J. Mol. Biol. 215: 403-410, 1990; Gish W. and States D. J. Nature Genet. 3: 266-272, 1993; http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST/)により、GenBank(http://www.ncbi.nlm.nih.gov/Web/Genbank/index.html)や SwissProt(http://www.ebi.ac.uk/ebi_docs/swissprot_db/swisshome.html)を利用して相同性解析を行った。

こうした解析を通じて、本発明者らは全長 c DNA クローンの 1 つである PSEC01 37 (以下、PSEC137 と記載する) に注目した。PSEC137 蛋白質 N 末端 213 残基は、TP0 における TP0 活性断片を含む N 末端 215 残基に対し 23.9%の同一性を示し、E P0193 残基に対しては、23.1%の同一性を示した(図 1)。蛋白質非重複データベースに対する BLAST 検索により、megakaryocyte stimulating factor (Genban k Accession, U70136)との相同性が示された(図 2)。C 末端領域では、PFAM th rombospondin type 1 domain が同定された(図 3)。PSEC137 蛋白質配列上には既存の蛋白質モティーフに属さない繰り返し配列が存在し(アミノ酸残基番号47-127 と 128-208)、その配列は 84% 同一である。その他には構造的な共通性を持つ蛋白質は見出すことができず、PSEC137 が新規な蛋白質であることが示された。

これらの事実に基づき、本発明者らは、PSEC137 によってコードされる蛋白質が、新規な TPO/EPO 様分子であることを見出し本発明を完成させた。すなわち本発明は、以下の新規な分泌蛋白質、およびその遺伝子、並びにそれらの製造および用途に関する。

- (1) 下記(a)から(f)のいずれかに記載のポリヌクレオチド。
- (a)配列番号:1に記載された塩基配列の蛋白質コード領域を含むポリヌクレオチド。

- (b) 配列番号: 2 に記載されたアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。
- (c) 配列番号: 2に記載に記載されたアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、配列番号: 2に記載されたアミノ酸配列からなる蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。
- (d)配列番号:1に記載された塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、配列番号:2に記載されたアミノ酸配列からなる蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。
- (e)配列番号:2に記載されたアミノ酸配列からなる蛋白質の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチド。
- (f)配列番号: 2に記載に記載されたアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、配列番号: 2に記載されたアミノ酸配列からなる蛋白質と機能的に同等な蛋白質の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチド。
- (2) (1) に記載のポリヌクレオチドによってコードされる蛋白質またはその部分ペプチド。
- (3) 配列番号: 2におけるN末端側の27から213アミノ酸残基から選択 されるアミノ酸配列を含む、(2)に記載の部分ペプチド。
- (4) (1) に記載のポリヌクレオチドが挿入されたベクター。
- (5) (1) に記載のポリヌクレオチド、または(4) に記載のベクターを保持する形質転換体。
- (6) (5) に記載の形質転換体を培養し、発現産物を回収する工程を含む、
- (2) に記載の蛋白質またはその部分ペプチドの製造方法。

- (7) (1) に記載のポリヌクレオチドのいずれか、またはその相補鎖にハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、少なくとも15ヌクレオチドの鎖長を持つポリヌクレオチド。
- (8) (7) に記載のポリヌクレオチドからなる、(1) に記載のポリヌクレオチド合成用プライマー。
- (9) (7) に記載のポリヌクレオチドからなる、(1) に記載のポリヌクレオチドの検出用プローブ。
- (10) (1) に記載のポリヌクレオチドもしくはその一部に対するアンチセンス DNA。
- (11) (2)に記載の蛋白質の受容体をコードする遺伝子を単離する方法であって、
- (a) 遺伝子のライブラリーを発現する細胞に(2) に記載の蛋白質を接触 させる工程、および
- (b)(2)に記載の蛋白質と結合することができるクローンを選択する工程、

を含む方法。

- (12) (11)に記載の方法によって単離されうる(2)に記載の蛋白質の 受容体をコードする遺伝子。
- (13) (12) に記載の遺伝子によってコードされる(2) に記載の蛋白質の受容体。
- (14) (2) に記載の蛋白質とその受容体との結合に干渉する化合物をスクリーニングする方法であって、
- (a) (2) に記載の蛋白質の受容体を発現する細胞と (2) に記載の蛋白質とを、候補化合物の存在下で、または前記細胞と候補化合物を接触させた後に接触させる工程、および

- (b) (2) に記載の蛋白質の結合量に干渉する化合物を選択する工程、 を含む方法。
- (15) (14) に記載の方法により単離されうる、(2) に記載の蛋白質とその受容体との結合に干渉する化合物。
- (16) (2)に記載の蛋白質の発現が改変されるように操作された非ヒト脊椎動物。
- (17) ノックアウト動物またはトランスジェニック動物である、(16)に 記載の非ヒト脊椎動物。
- (18) マウスである、(17)に記載の非ヒト脊椎動物。

本発明におけるアミノ酸配列や塩基配列の相同性は、Karlin and Altschul によるアルゴリズム BLAST (Proc. Natl. Acad. Sei. USA 90:5873-5877, 1993)によって決定することができる。このアルゴリズムに基づいて、NBLAST や XBLASTと呼ばれるプログラムが開発されている(Altschul et al. J. Mol. Biol.215:403-410, 1990)。BLAST に基づいて NBLAST によって塩基配列を解析する場合には、パラメーターはたとえば score = 100、wordlength = 12とする。また、BLASTに基づいて XBLASTによってアミノ酸配列を解析する場合には、パラメーターはたとえば score = 50、wordlength = 3とする。BLASTと Gapped BLASTプログラムを用いる場合には、各プログラムのデフォルトパラメーターを用いる。これらの解析方法の具体的な手法は公知である(http://www.ncbi.nlm.nih.gov.)。

本発明は、新規な分泌蛋白質 PSEC137 に関する。本発明の蛋白質に含まれる PSEC137 (配列番号: 2) は、ヒト胎盤組織から調製された cDNA をスクリーニングすることにより得られた遺伝子がコードする分泌蛋白質である。この蛋白質は、EPO や TPO の相同領域に類似した構造を持つ新規な増殖分化因子である。従って、本発明の蛋白質やその遺伝子、また、本発明の遺伝子の発現や蛋白質の活性を調節する化合物は、血液細胞の異常によってもたらされる疾患の予防や治療への応

WO 01/04312 PCT/JP00/04514

7

用が考えられる。また、本発明の遺伝子や蛋白質の構造や発現レベルの異常を検 出することにより、疾患の原因を明らかにすることもできる。

本発明の蛋白質は、組み換え蛋白質として、また天然の蛋白質として調製することが可能である。組み換え蛋白質は、例えば、後述するように本発明の蛋白質をコードする DNA を挿入したベクターを適当な宿主細胞に導入し、形質転換体内で発現した蛋白質を精製することにより調製することが可能である。

一方、天然の蛋白質は、例えば、後述する本発明の蛋白質に対する抗体を結合したアフィニティーカラムを利用して調製することができる(Current Protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley and Sons Section 16.1-16.19)。アフィニティー精製に用いる抗体は、ポリクローナル抗体であってもモノクローナル抗体であってもよい。また、インビトロトランスレーション (例えば、「On the fidelity of mRNA translation in the nuc lease-treated rabbit reticulocyte lysate system. Dasso, M.C., Jackson, R.J. (1989) NAR 17:3129-3144」参照)などにより本発明の蛋白質を調製することも可能である。

本発明には、配列番号: 2に示すアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、付加、挿入および/または他のアミノ酸による置換により修飾されたアミノ酸配列からなり、配列番号: 2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質と機能的に同等な蛋白質が含まれる。「配列番号: 2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質と機能的に同等」とは、対象となる蛋白質がPSEC137蛋白質と同等の生物学的特性を有していることを意味する。PSEC137蛋白質が持つ生物学的特性としては、血液系前駆細胞に作用し増殖分化を促進する活性を挙げることができる。本発明の蛋白質が有する増殖分化促進作用の少なくとも一部の同等の活性を有する蛋白質は、機能的に同等であると言うことができる。

本発明において PSEC137 と機能的に同等な蛋白質は、配列番号: 2 に示すアミノ酸配列に対して、少なくとも 8 5 %以上のアミノ酸の同一性を示すことが望ま

しい。本発明における機能的に同等な蛋白質は、具体的には90%以上、より望ましくは95%以上のアミノ酸配列の同一性を示す。アミノ酸配列の同一性は、BLAST 検索アルゴリズムなどによって決定することができる。

蛋白質におけるアミノ酸の変異数や変異部位は、その機能が保持される限り制限はない。変異数は、典型的には、全アミノ酸の10%以内であり、好ましくは全アミノ酸の5%以内であり、さらに好ましくは全アミノ酸の1%以内である。

PSEC137と機能的に同等な蛋白質は、当業者であれば、例えば、蛋白質中のアミノ酸配列に変異を導入する方法 (例えば、部位特異的変異誘発法(Current Protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al., 1987: Publish. John Wily and Sons Section 8.1-8.5)を利用して調製することができる。また、このような蛋白質は、自然界におけるアミノ酸の変異により生じることもある。

その蛋白質が増殖分化因子としての活性を備えていることは、その受容体を発 現する細胞の増殖や分化を観察することにより確認することができる。受容体発 現細胞の同定には、組み換え蛋白質をアフィニティープローブとして利用できる。 より具体的には、下記の方法を例示することができる。

- (1) 受容体発現が同定された細胞、もしくは既知増殖因子受容体やそのホモログを発現する細胞を候補蛋白質の存在下で培養する。
- (2) 細胞の増殖や分化の状態を観察し、陰性対照や既知の増殖分化因子存在下での結果と比較する。

候補蛋白質の増殖刺激活性は、細胞数の計測、[³H]-thymidine の取り込みなどの方法によって評価できる。一般に血液前駆細胞の分化誘導作用は、前駆細胞コロニー形成に対する影響を調べることにより評価されている。このような評価方法は公知である("Colony Assays of Hematopoietic Cells Using Methylcellu lose Media," An Introductory Technical Manual, Terry Fox Laboratory Media Preparation Service, Vancouver (1992))。このとき、必要に応じて、ILー3、ILー6や幹細胞因子(stem cell factor; SCF)等の造血細胞に作用するサ

イトカインなどを組み合わせることにより、増殖分化因子としての活性をより明 瞭に検出することができる。

また実験動物に候補蛋白質を投与(皮下・静脈など)し、血液パラメータ、血清生化学値、病理像等を調べることにより、組み換え蛋白質が有する血液前駆細胞に対する作用を調べることができる。また、候補蛋白質をコードする遺伝子を過剰発現するトランスジェニック動物を作成することによっても、同様にその機能を評価することもできる。

また、PSEC137と機能的に同等な蛋白質は、当業者に周知のハイブリダイゼーション技術、あるいは遺伝子増幅技術を利用して単離することも可能である。即ち、当業者であれば、ハイブリダイゼーション技術(Current Protocols in Mole cular Biology edit. Ausubel et al., 1987: Publish. John Wiley and Sons S ection 6.3-6.4)を用いて PSEC137をコードする DNA 配列 (配列番号: 1) またはその一部をもとにこれと相同性の高い DNA を単離して、該 DNA からこれら蛋白質と機能的に同等な蛋白質を得ることは、通常行いうることである。このように PSEC137をコードする DNA とハイブリダイズする DNA にコードされる蛋白質であって、これら蛋白質と機能的に同等な蛋白質もまた本発明の蛋白質に含まれる。

機能的に同等な蛋白質を単離する生物としては、ヒト以外に、例えばラット、ウサギ、ニワトリ、ブタ、ウシ等が挙げられるが、これらに制限されない。 機能的に同等な蛋白質をコードする DNA を単離するためのハイブリダイゼーションのストリンジェンシーは 通常 「1xSSC 0.1% SDS 37°C」程度であり、よ

ョンのストリンジェンシーは、通常「1xSSC、0.1% SDS、37℃」程度であり、より厳しい条件としては「0.5xSSC、0.1% SDS、42℃」程度であり、さらに厳しい条件としては「0.2xSSC、0.1% SDS、65℃」程度であり、ハイブリダイゼーションの条件が厳しくなるほどプローブ配列と高い相同性を有する DNA の単離を期待しうる。但し、上記 SSC、SDS および温度の条件の組み合わせは例示であり、当業者であれば、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーを決定する上記若しくは他の要素(例えば、プローブ濃度、プローブの長さ、ハイブリダイゼーシ

ョン反応時間など)を適宜組み合わせることにより、上記と同様のストリンジェンシーを実現することが可能である。

このようなハイブリダイゼーション技術を利用して単離される蛋白質は、通常、PSEC137とアミノ酸配列において高い相同性を有する。高い相同性とは、少なくとも85%以上、好ましくは90%以上、さらに好ましくは95%以上の配列の同一性を指す。

その他、遺伝子増幅技術(PCR)(Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al., 1987: Publish. John Wiley and Sons Section 6.1-6.4)を用いて PSEC137をコードする DNA 配列(配列番号: 1)の一部をもとにプライマーを設計し、PSEC137をコードする DNA 配列またはその一部と相同性の高い DNA 断片を単離して、これをもとに PSEC137 蛋白質と機能的に同等な蛋白質を得ることも可能である。

本発明は、また、本発明の蛋白質の部分ペプチドを含む。この部分ペプチドには、例えば、シグナルペプチドが除去された蛋白質が含まれる。さらに、抗体調製のための抗原ペプチドが含まれる。部分ペプチドが本発明の蛋白質に特異的であるためには、少なくとも7アミノ酸、好ましくは8アミノ酸以上、より好ましくは9アミノ酸以上のアミノ酸配列からなる。TPO等の公知の増殖分化因子においては、N末端側に種を越えて保存された領域を含むことが知られている。そして、この領域が活性に重要な役割を果たしていることも明らかにされている。したがって、本発明による部分ペプチドにおいても、N末端側の27位から213位のアミノ酸を含む配列から選択されたアミノ酸配列からなる部分ペプチドは、様々な有用性を持つ。具体的には、第1に、本発明の蛋白質の活性をブロックすることができる抗体を得るための免疫原として有用である。第2に、本発明の蛋白質に対してアゴニストやアンタゴニストとして作用する合成ペプチドのアミノ酸配列を与えることできる。

本発明の部分ペプチドは、本発明の蛋白質に対する抗体や本発明の蛋白質の競合阻害剤の調製以外に、例えば、本発明の蛋白質に結合する受容体のスクリーニングなどに利用し得る。本発明の部分ペプチドは、例えば、遺伝子工学的手法、公知のペプチド合成法、あるいは本発明の蛋白質を適当なペプチダーゼで切断することによって製造する。

更に、本発明は、上記本発明の蛋白質をコードするポリヌクレオチドに関する。本発明のポリヌクレオチドとしては、本発明の蛋白質をコードしうるものであれば、その形態に特に制限はなく、cDNAの他、ゲノムDNA、化学合成DNA、RNAなども含まれる。また、本発明の蛋白質をコードしうる限り、遺伝暗号の縮重に基づく任意の塩基配列を有するポリヌクレオチドが含まれる。本発明のポリヌクレオチドは、上記のように、PSEC137をコードする塩基配列(配列番号:1)もしくはその一部をプローブとしたハイブリダイゼーション法やこれら塩基配列をもとに合成したプライマーを用いたPCR法等の常法により単離することが可能である。

また、本発明は、本発明のポリヌクレオチドが挿入されたベクターに関する。本発明のベクターとしては、挿入したポリヌクレオチドを安定に保持するものであれば特に制限されず、例えば 宿主に大腸菌を用いるのであれば、クローニング用ベクターとしては pBluescript ベクター(Stratagene 社製)などが好ましい。本発明の蛋白質を生産する目的においてベクターを用いる場合には、特に発現ベクターが有用である。発現ベクターとしては、試験管内、大腸菌内、培養細胞内、生物個体内で蛋白質を発現するベクターであれば特に制限されないが、例えば、試験管内発現であれば pGEM ベクター (プロメガ社製)、大腸菌であれば pET ベクター (Novagen 社製)、培養細胞であれば pME18S-FL3 ベクター (GenBank Accession No. AB009864)、生物個体であれば pME18S ベクター (Mol Cell Biol. 8:466~472, 1988) などが好ましい。ベクターへの本発明のポリヌクレオチドの挿入は常法により制限酵素サイトを用いたリガーゼ反応により行うことができる

(Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al., 1987: Publish. John Wiley and Sons. Section 11.4~11.11) °

加えて本発明は、本発明のベクターを保持する形質転換体に関する。本発明のベクターが導入される宿主細胞としては特に制限はなく、目的に応じて種々の宿主細胞が用いられる。蛋白質を高発現させるための真核細胞としては、例えば、COS 細胞、CHO 細胞などを例示することができる。配列番号:2に示したアミノ酸配列からなる本発明の蛋白質は、TPOと同様にいくつかの糖鎖の結合が予測される構造を備えている。N型糖鎖修飾可能部位に相当するトリペプチドAsn-X-[Ser, Thr](ここでXは任意のアミノ酸、[Ser, Thr]はSerかThrのいずれか一方を表す)は、アミノ酸配列上に5カ所存在し、その可能修飾位置はアミノ酸残基番号93、174、300、341、392にあたる。したがって、配列番号:2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質の発現に真核細胞を用いれば、糖鎖の付加された分子を得ることができる。このような分子は、天然に存在する形態と構造的に近いものと考えられる。したがって、発現宿主として真核細胞を用いる方法は、本発明の望ましい態様を構成する。真核細胞には、特にCOS細胞やCHO細胞等の哺乳動物細胞の利用が好ましい。

宿主細胞へのベクター導入は、例えば、リン酸カルシウム沈殿法、電気パルス 穿孔法(Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al., 198 7: Publish. John Wiley and Sons. Section 9.1-9.9)、リポフェクタミン法(G IBCO-BRL 社製)、マイクロインジェクション法などの方法で行うことが可能で ある。

また、本発明は、配列番号:1に記載のポリヌクレオチドと特異的にハイブリダイズし、少なくとも15ヌクレオチドの鎖長を有するポリヌクレオチドに関する。本発明のポリヌクレオチドと「特異的にハイブリダイズする」とは、通常のハイブリダイゼーション条件下、好ましくは厳格な条件下で、本発明のポリヌクレオチドとハイブリダイズし、他のポリヌクレオチドとはハイブリダイズしない

ことを意味する。このようなポリヌクレオチドは、本発明のポリヌクレオチドを 検出、単離するためのプローブとして、また、本発明のポリヌクレオチドを増幅 するためのプライマーとして利用することが可能である。プライマーとして用い る場合には、通常、15bp~100bp、好ましくは 15bp~35bp の鎖長を有する。また、 プローブとして用いる場合には、本発明のポリヌクレオチドの少なくとも一部若 しくは全部の配列を有し、少なくとも 15bp の鎖長のポリヌクレオチドが用いら れる。

本発明のポリヌクレオチドは、本発明の蛋白質の異常を検査・診断するために利用できる。例えば、本発明のポリヌクレオチドをプローブやプライマーとして用いたノーザンハイブリダイゼーションやRT-PCRにより、発現異常を検査したり、本発明のポリヌクレオチドをプライマーとして用いたポリメラーゼ連鎖反応(PCR)により、ゲノムDNA-PCRやRT-PCRにより本発明の蛋白質をコードするDNAやその発現制御領域を増幅し、RFLP解析、SSCP、シークエンシング等の方法により、配列の異常を検査・診断することができる。

本発明において、「配列番号:1に記載のポリヌクレオチドと特異的にハイブリダイズし、少なくとも15 ヌクレオチドの鎖長を有するポリヌクレオチド」には、本発明の蛋白質の発現を抑制するためのアンチセンス DNA が含まれる。アンチセンス DNA は、アンチセンス効果を引き起こすために、少なくとも 15bp 以上、好ましくは 100bp、さらに好ましくは 500bp 以上の鎖長を有し、通常、3000bp 以内、好ましくは 2000bp 以内の鎖長を有する。このようなアンチセンス DNA には、本発明の蛋白質の異常(機能異常や発現異常)などに起因した疾患(特に、血液細胞の異常に関連した疾患)の遺伝子治療への応用も考えられる。該アンチセンス DNA は、例えば、本発明の蛋白質をコードするポリヌクレオチド(例えば、配列番号:1に記載の DNA)の配列情報を基にホスホロチオエート法(Stein, 1988 Physicochemical properties of phosphorothioate oligodeoxynucleotides. Nucleic Acids Res 16, 3209-21, 1988)などにより調製することが可能である。

WO 01/04312 PCT/JP00/04514

14

本発明のポリヌクレオチドまたはアンチセンス DNA は、遺伝子治療に用いる場合には、例えば、レトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノ随伴ウイルスベクターなどのウイルスベクターやリポソームなどの非ウイルスベクターなどを利用して、ex vivo 法や in vivo 法などにより患者へ投与を行う。

また、本発明は、本発明の蛋白質に結合する抗体に関する。本発明の抗体の形態には特に制限はなく、ポリクローナル抗体やモノクローナル抗体または抗原結合性を有するそれらの一部も含まれる。また、全てのクラスの抗体が含まれる。 さらに、本発明の抗体には、ヒト化抗体などの特殊抗体も含まれる。

本発明の抗体は、ポリクローナル抗体の場合には、常法に従いアミノ酸配列に相当するオリゴペプチドを合成して家兎に免疫することにより得ることが可能であり (Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al., 1987: Publish. John Wiley and Sons. Section 11.12~11.13)、一方、モノクローナル抗体の場合には、常法に従い大腸菌で発現し精製した蛋白質を用いてマウスを免疫し、脾臓細胞と骨髄腫細胞を細胞融合させたハイブリドーマ細胞の中から得ることができる (Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al., 1987: Publish. John Wiley and Sons. Section 11.4~11.11)。

本発明の蛋白質に結合する抗体は、本発明の蛋白質の精製に加え、例えば、本発明の蛋白質の発現異常や構造異常の検査・診断に利用することも考えられる。 具体的には、例えば組織、血液、または細胞などから蛋白質を抽出し、ウェスタンブロッティング、免疫沈降、ELISA等の方法による本発明の蛋白質の検出を通して、発現や構造の異常の有無を検査・診断することができる。

また、本発明の蛋白質に結合する抗体を、本発明の蛋白質に関連した疾患の治療などの目的に利用することも考えられる。抗体を患者の治療目的で用いる場合には、ヒト抗体またはヒト化抗体が免疫原性の少ない点で好ましい。ヒト抗体は、免疫系をヒトのものと入れ換えたマウス(例えば、「Functional transplant of megabase human immunoglobulin loci recapitulates human antibody respons

e in mice, Mendez, M.J. et al. Nat. Genet. 15: 146-156, 1997」参照)に免疫することにより調製することができる。また、ヒト化抗体は、モノクローナル抗体の超可変領域を用いた遺伝子組み換えによって調製することができる(Methods in Enzymology 203, 99-121, 1991)。

また、本発明は、本発明の蛋白質を利用した、本発明の蛋白質を結合する受容体をコードする遺伝子の単離方法に関する。この単離方法は、いわゆる発現クローニングの原理に基づいている。すなわち本発明に基づく受容体の単離方法は、

- (a) 遺伝子のライブラリーを発現する細胞に本発明の蛋白質を接触させる工程、
- (b) 本発明の蛋白質を結合することができるクローンを選択する工程を含む。

更に本発明は、この方法によって取得することができる遺伝子によってコードされる受容体蛋白質に関する。本発明の蛋白質とその受容体、並びにそれらをコードする遺伝子は、両者の結合に干渉する化合物のスクリーニング方法に有用である。あるいは、この受容体を配列番号: 2に示すアミノ酸配列からなる蛋白質のホモログを単離するために利用することができる。

前記単離方法に用いる遺伝子ライブラリーは、受容体の遺伝子を含む可能性を持つものであれば限定されない。このようなライブラリーには、たとえば、各種の血液細胞やその前駆細胞に由来する cDNA ライブラリーを用いることができる。より具体的には、造血幹細胞、巨核球系前駆細胞、更には巨核球系前駆細胞が分化した細胞である、前巨核芽球、巨核芽球、前巨核球、そして巨核球細胞等に由来する cDNA ライブラリーを用いることができる。これらの細胞から cDNA を調製し、更に当該 cDNA を発現ライブラリーとする方法は公知である。

リガンドとなる本発明の蛋白質を結合するクローンの選択には、標識蛋白質を用いるのが有利である。たとえば、本発明の蛋白質をGFPのような蛍光性の蛋白質との融合蛋白質として発現させることにより、蛍光標識リガンドとすることができる。あるいは、myc タグのような免疫学的なタグとの融合蛋白質として発現させた場合には、このタグに対する抗体を使って、リガンドをトレースするこ

ともできる。このようにしてリガンドを結合するクローンを選択し、単離することによって、本発明の蛋白質の受容体をコードする遺伝子を単離することができる。

単離された受容体は、本発明の蛋白質との結合に干渉する物質のスクリーニングに用いることができる。すなわち本発明は、次の工程を含む、本発明の蛋白質とその受容体との結合に干渉する化合物をスクリーニングする方法を提供する。

- (a) 前記受容体を発現する細胞と本発明の蛋白質とを、候補化合物の存在下で、 または前記細胞と候補化合物を接触させた後に接触させる工程、および
- (b) 本発明の蛋白質の結合量に干渉する化合物を選択する工程

前記受容体を発現する細胞としては、前記受容体を発現していることが明らかな天然の細胞を用いることができる。あるいは、本来は前記受容体を発現していないが、その遺伝子によって形質転換された細胞を利用することもできる。本発明の蛋白質の、前記受容体を発現する細胞への結合は、本発明の蛋白質を標識しておくことによって容易に確認することができる。本発明の蛋白質は、GFPのような蛍光性蛋白質や、各種の酵素、免疫学的な夕グなどの公知の方法によって標識することができる。

本発明のスクリーニング方法によって、本発明の蛋白質と同様に受容体に結合する部分ペプチドを得ることができる。このような部分ペプチドは、TPO/EPOと同様の造血系細胞の分化増殖因子としての活性を持つ可能性があり、医薬品として期待できる。あるいは逆に、本発明の蛋白質の受容体への結合を阻害し、しかもシグナル伝達を伴わない化合物においては、本発明の蛋白質の機能をよりいっそう明らかにするための研究材料として有用である。

本発明のスクリーニング方法により単離された化合物を医薬品として用いる場合には、単離された化合物自体を直接患者に投与する以外に、公知の製剤学的方法により製剤化して投与を行うことも可能である。例えば、薬理学上許容される担体もしくは媒体、具体的には、滅菌水や生理食塩水、植物油、乳化剤、懸濁剤

などと適宜組み合わせて製剤化して投与することが考えられる。患者への投与は、例えば、動脈内注射、静脈内注射、皮下注射など当業者に公知の方法により行いうる。投与量は、患者の体重や年齢、投与方法などにより変動するが、当業者であれば適当な投与量を適宜選択することが可能である。また、該化合物が DNA によりコードされうるものであれば、該 DNA を遺伝子治療用ベクターに組込み、遺伝子治療を行うことも考えられる。投与量、投与方法は、患者の体重や年齢、症状などにより変動するが、当業者であれば適宜選択することが可能である。

また、本発明は、本発明の蛋白質の発現が改変されるように操作された非ヒト 育権動物を提供する。ここで「発現の改変」には、発現の増強および減弱が含まれる。また、「蛋白質の発現の改変」は、転写と翻訳のいずれのステップの改変も含まれる。このような非ヒト脊椎動物には、内因性の本発明の蛋白質の発現を停止または減少させるように操作された動物(ノックアウト動物)および外来性の本発明の蛋白質を発現するように該蛋白質をコードする遺伝子が導入された動物(トランスジェニック動物)が含まれる。このようなノックアウトおよびトランスジェニック非ヒト脊椎動物は、文献「ニューロサイエンス・ラボマニュアル3、神経生物学のための胚と個体の遺伝子操作法(編集・近藤寿人、シュプリンガー・フェアラーク東京株式会社)」に従って作製することができる。

例えば、本発明の PSEC137 蛋白質をコードする DNA が染色体に組込まれたトランスジェニック動物を作製することにより、これらの蛋白質の発現を上昇させたり、発現パターンや分布の改変を行うことができる。また、これらの内因性遺伝子の発現制御領域に変異を導入したり、他の発現制御領域を付加または置換することなどにより、本来の遺伝子の発現レベルと比較して人工的に転写レベルを上昇、下降、または発現パターンや分布の改変を行うことができる。一方、エキソンの一部を欠損させたり、翻訳領域への点突然変異の導入により終止コドンへ置換することにより、蛋白質への翻訳を修飾することもできる。また、アンチセン

ス RNA やリボザイムを発現させることで、PSEC137 遺伝子の発現を制御することも可能である。これらの変異の導入は、公知の方法により行うことができる。

このような非ヒト脊椎動物は、転写機能の研究、転写に関連する疾患のメカニズムの解明、医薬品のスクリーニング等に用いる疾患モデル動物の開発に有用である。

図面の簡単な説明

図1は、本発明のPSEC137蛋白質のアミノ酸配列と既知のTP0蛋白質(a)、およびEP0蛋白質(b)のアミノ酸配列の比較結果を示す図である。同一のアミノ酸は「:」で、相同なアミノ酸は「.」で示した。

図2は、本発明のPSEC137蛋白質のアミノ酸配列と、megakaryocyte stimulating factor (Genbank Accession, U70136)との比較結果を示す図である。両者の構成アミノ酸が共通の場合にはそのアミノ酸を示す1文字コードを記載した。相同なアミノ酸は「+」で示した。

図3は、本発明のPSEC137蛋白質のアミノ酸配列において、C末端領域に見出された、PFAM thrombospondin type 1 domain を示す図である。

図4は、PSEC137遺伝子の組織分布の解析結果を示す写真である。(a)はノーザンブロットの結果を、(b)はRT-PCRの結果を示している。

図 5 は、チオアフィニティ精製による PSEC137 蛋白質の精製結果を示す写真である。アミノ酸配列より予想される PSEC137 融合蛋白質の推定分子量は 78.6KDa である。

発明を実施するための最良の形態

次に、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明は下記実施例に限定されるものではない。

〔実施例1〕 PSEC137の単離

ヒト胎盤組織から、文献 (J. Sambrook, E. F. Fritsch & Lamp; T. Maniatis, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring harbor Laboratory Press, 1 989) 記載の方法により mRNA を抽出した。さらに、オリゴ dT セルロースで poly (A)+RNA を精製した。

poly(A)*RNA よりオリゴキャップ法 [M. Maruyama and S. Sugano, Gene, 13 8: 171-174 (1994)]により cDNA ライブラリーを作成した。Oligo-cap linker(ag caucgagu cggccuuguu ggccuacugg/配列番号: 3)およびオリゴ dT プライマー(g [鈴木・菅野,蛋白質 核酸 酵素,41: 197-201 (1996)、 Y. Suzuki et al., G ene, 200: 149-156 (1997)]の記載にしたがって BAP (Bacterial Alkaline Phos phatase) 処理、TAP (Tobacco Acid Phosphatase) 処理、RNA ライゲーション、 第一鎖 cDNA の合成と RNA の除去を行った。次いで、5'(agcatcgagt cggccttgtt g/配列番号:5)と3'(gcggctgaag acggcctatg t/配列番号:6)のPCRプライ マーを用い PCR (polymerase chain reaction)により2本鎖 cDNA に変換し、Sfi I切断した。次いで、DraIIIで切断したベクターpME18SFL3に cDNA の方向性を 決めてクローニングし、cDNA ライブラリーを作成した。これらより得たクロー ンのプラスミド DNA について、挿入 cDNA サイズが 1 kb 以下のクローンを除いた 後、cDNAの5'端と3'端の塩基配列をDNAシーケンシング試薬(Dye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit, dRhodamine Terminator Cycle Seq uencing FS Ready Reaction Kit または BigDye Terminator Cycle Sequencing F S Ready Reaction Kit, PE Biosystems 社製) を用い、マニュアルに従ってシー ケンシング反応後、DNA シーケンサー (ABI PRISM 377, PE Biosystems 社製) で DNA 塩基配列を解析した。

オリゴキャップ法で作製したライブラリーの cDNA の 5'-末端の全長率を次の方法で求めた。公共データベース中のヒト既知 mRNA と 5'-末端配列が一致する全クローンについて、公共データベース中の既知 mRNA 配列より長く 5'-末端が

伸びている場合と 5'-末端は短いが翻訳開始コドンは有している場合を「全長」と判断し、翻訳開始コドンを含んでいない場合を「非全長」と判断した。各ライブラリーでの cDNA クローンの 5'-末端の全長率 [全長クローン数/(全長クローン数+非全長クローン数)]をヒト既知 mRNA と比較することにより求めた。その結果、このライブラリーの全長率は 6 2%であり、5'-端配列の全長率が非常に高いことが分かった。

次に、ATGpr と ESTiMateFL を用いて、cDNA の 5'-末端の全長率を評価した。 ATGpr は、ATG コドンの周辺の配列の特徴から翻訳開始コドンであるかどうか を予測するためにヘリックス研究所の A. A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Sw indells により開発したプログラムである[A. A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Swindells, Bioinformatics, 14: 384-390 (1998); http://www.hri.co.jp/atg pr/]。結果は、その ATG が真の開始コドンである期待値で表した(0.05-0.94)。 その結果、PSEC137 の ATGpr1 値は、0.94 であった。

ESTiMateFL は、公共データベース中の EST の 5'-末端配列や 3'-末端配列との 比較による全長 cDNA の可能性の高いクローンを選択するヘリックス研究所の西 川・太田らにより開発された方法である。

この方法は、ある cDNA クローンの 5'-末端や 3'-末端配列よりも、長く伸びた EST が存在する場合には、そのクローンは「全長ではない可能性が高い」と判断 する方法で、大量処理可能なようにシステム化したものである。公共データベース中の EST 配列より長く 5'-末端が伸びている場合、および 5'-末端が短いクローンでも両者の差が 50 塩基以内である場合を便宜的に全長とし、それ以上短い場合を非全長とした。 EST との比較による完全長らしさの評価では、比較対照とする EST の数が多ければ予測精度は高まるが、対象 EST が少ない場合には予測結果の信頼性が低くなる欠点はある。この方法は、5'-末端配列での全長率が約 6 0%のオリゴキャップ法による cDNA クローンから全長ではない可能性の高いクローンを排除するのに使えば有効である。また、ESTiMateFL は、公共データベー

スへの EST 登録が適当数あるヒト未知 mRNA の cDNA の 3'-末端配列の全長性を評価するには、特に有効な方法である。

次に、オリゴキャップ法で作成したライブラリーのクローンから、5°-末端配列の中のすべてのATGコドンから予測される推定アミノ酸配列について、中井・金久が開発した蛋白質の局在性予測プログラム「PSORT」[K. Nakai & M. Kanehi sa, Genomics, 14:897-911 (1992)]を用い、多くの分泌蛋白質のアミノ末端に特徴的なシグナルペプチドと予測される配列の有無を解析することにより、シグナル配列をもつと予測されるクローン(分泌蛋白質、または膜蛋白質の可能性が高い)を特異的に選別した。その結果、PSEC137 は、分泌蛋白質、または膜蛋白質でN-末端にシグナル配列が存在し、全長 cDNA クローンであることが予測された。

更にこうして選択したクローンについて、全長 cDNA の塩基配列、並びに推定アミノ酸配列を決定した。塩基配列は、次に示す3種の方法を組み合わせ、各方法によって決定した塩基配列を完全にオーバーラップさせ、最終的な確定塩基配列を決定した。

- (1) Licor DNA シーケンサーを用いた cDNA 挿入断片両末端からのロングリードシーケンス (Licor シーケンサー (アロカ社販売)のマニュアルに従ってシーケンシング反応後、Licor シーケンサーで DNA 塩基配列を解析した)、
- (2) AT2 トランスポゾン試験管内転移を用いた Primer Island 法によるネステッドシーケンス[S. E. Devine and J. D. Boeke, Nucleic Acids Res., 22: 376 5-3772, (1994)] (PE Biosystems 社製のキットとマニュアルにしたがってクローンを取得後、PE Biosystems 社製の DNA シーケンシング試薬でマニュアルに従ってシーケンシング反応し、ABI PRISM 377で DNA 塩基配列を解析した)
- (3) カスタム合成 DNA プライマーを用いたダイデオキシターミネーター法によるプライマーウォーキング (カスタム合成 DNA プライマーをもちい PE Biosyste

ms 社製の DNA シーケンシング試薬でマニュアルに従ってシーケンシング反応し、・ABI PRISM 377 で DNA 塩基配列を解析した)

これらの配列について、ATGpr と PSORT による解析および GenBank や SwissProt に対する BLAST 解析を行った。その結果、PSEC137 は、分泌蛋白質、または膜蛋白質で N-末端にシグナル配列が存在し、全長 cDNA クローンであると予測された。

〔実施例2〕 蛋白質相同性解析

予想される PSEC137 蛋白質のアミノ酸配列についてモティーフ検索および既知蛋白質に対する相同性解析を行った。単離した PSEC137 cDNA は、571 残基のアミノ酸配列(配列番号: 2) からなる蛋白質をコードしている。シグナル配列・蛋白質局在予想プログラム PSORT (Trends Biochem Sci. 1999 Jan;24(1):34-6.) により、PSEC137 は 26 残基のシグナル配列を有し、アミノ酸 545 残基(アミノ酸 27-571 残基)を成熟型とする分泌蛋白質であることが予想された。BLOCK S library (Nucl. Acids Res. 27:226-228 (1999)) に対する検索より、eryth ropoietin (EPO)/ thrombopoeitin (TPO) 蛋白質様の配列断片(BL00817)が低スコアで同定されたことから、PSEC137 蛋白質とヒト EPO,TPO とそれぞれ二者間での配列比較を行った (SwissProt Accession.はそれぞれ、P01588、P40225)。

PSEC137 蛋白質 N 末端 213 残基は、TPO 活性断片を含む N 末端 215 残基に対し 23.9%の同一性を示し、EPO193 残基に対しては、23.1%の相同性を示した(図 1)。蛋白質非重複データベースに対する BLAST 検索により、megakaryocyte st imulating factor (Genbank Accession, U70136)との相同性が示された(図 2)。 C 末端領域では、PFAM thrombospondin type 1 domain が同定された(図 3)。 PSEC137 蛋白質配列上には既存の蛋白質モティーフ属さない繰り返し配列が存在 し(アミノ酸残基番号 47-127 と 128-208)、その配列は 84% 同一である。

23

〔実施例3〕遺伝子組織発現分布

PSEC137 遺伝子の組織発現分布をノーザンブロットおよび RT-PCR 法により解析した。PSEC137 Stul 遺伝子断片(243bp)を切り出し、RTG DNA Labelling Beads (dCTP)(アマシャムファルマシアバイオテク)を用いて ³²P-dCTP でラベルしプローブを調製した。ヒト 12 組織の mRNA がブロットされたフィルター(Human 1 2-Lane MTN Blot; クローンテック社)を用いて、ExpressHyb hybridization solution (クローンテック) 中にて、製造者の指示に従い、ハイブリダゼーションを行い、製造者の示す high stringency 条件でプローブを洗い落とした。

Human MTC Panel (クローンテック)を用いて、RT-PCR による組織発現解析を 行った。増幅の際に用いたプライマーは以下の通りである。

hPSEC137FOR : GCTTCTGCCTGCGTTCCATGCTGTCTG (配列番号:7)

hPSEC137REV : GGCACACAGCCTCGGACCAACCTCACT (配列番号:8)

PCR のための耐熱性 DNA ポリメラーゼとして AmpliTaq Gold (PE アプライドバイオシステムズ) を選択し、製造者の指示通りに反応液を調整した。プライマーの終濃度は 200nM であった。反応サイクルは 94° C 10min の後、40 サイクルの 94° C 30sec, 55° C 30sec, 72° C 30sec であった。

図4にノーザンブロット(a) およびRT-PCRの結果(b)を示す。ノーザンブロットで約3.0kbの転写産物が胎盤において検出された。このサイズは実施例1で示したクローニングした遺伝子配列全長と矛盾のない結果である。強い遺伝子発現は胎盤に限局しており、前立腺、精巣、腎(胎児期も含む)、脾に弱い発現が見られた。その発現が胎盤に限局して強く起こっていることより、PSEC137産物の妊娠の成立維持、胎児生育維持への関与が示唆される。

〔実施例4〕PSEC137 蛋白質の調製

組み換え PSEC137 蛋白質は様々な発現システムにより生産することが可能である。例えばシグナル配列を除去した PSEC137 を組み換えチオレドキシン融合蛋白

質として発現可能である。pET-32a(Novagen)にシグナル配列を除去した PSEC137 構造遺伝子を導入し、発現ベクターを構築した。PSEC137 遺伝子を二つのプライマー5'-ctccccgtgaagaagccgcggctc-3'(配列番号:9)と5'-gcaagcttctagt actccttggcctcctgcaa-3'(配列番号:10)を用いて PCR 増幅し、この断片を HindIIIで消化後、EcoRVと HindIIIで消化した pET32a ヘクローニングした。構築した発現ベクターで BL21(DE3) trxB株を形質転換し、Isopropyl β -D(-)-Thio galactopyranoside 添加により発現誘導を行った。培養温度を 30°Cにして発現誘導を行うことにより、約50%を可溶性蛋白質として回収できた。

以下、可溶性画分からの精製について例示する。培養(100mL)を 27℃にて行い、発現誘導を行ってから更に培養した培養液を遠心し、そのペレットを-80℃のフリーザーにストックした。ペレットを氷上にて溶解後、5mL のプロテアーゼ阻害剤を含むバクテリア蛋白質抽出液 B-PER (PIERCE)に懸濁した。室温にて 10 分間放置した後、遠心、上清を 22 μm 濾過し、これをチオレドキシンに対するアフィニティ精製 (ThioBond Resin: Invtrogen) に供した。バッチにて結合後(1mL resin)、カラムにパックし、1mM 2-mercaptoethanol (2-ME)含有 Tris buffer saline (pH 7.4)にて洗浄した。その後、それぞれ 3mL の 5, 10, 50, 100,200,500,1000 mM 2-メルカプトエタノール(2-ME)にて溶出し、それぞれ集めた画分を SD S-PAGE およびウエスタンブロットにて分析した。目的とする PSEC137 融合蛋白質を、上記の条件にて樹脂に結合させ、50-200 mM 2-ME で溶出することにより部分精製が可能であった(図 5)。

産業上の利用の可能性

本発明によって、新規な蛋白質 PSEC137 とそれをコードする遺伝子が提供された。 PSEC137 は TPO/EPO 様のアミノ酸配列を含む蛋白質である。 したがって、この蛋白質は増殖分化因子として有用である。 本発明の蛋白質は、例えば血液系細胞に関する分化増殖活性が期待できる。この活性を利用すれば、造血作用を持つ

WO 01/04312 PCT/JP00/04514

25

新規な医薬品とすることができる。一方本発明の遺伝子は、この蛋白質の製造に 有用である。

また本発明の蛋白質をリガンドとして、血液系細胞が持つ増殖分化因子の新規 な受容体を取得することができる。

26

請求の範囲

- 1. 下記(a)から(f)のいずれかに記載のポリヌクレオチド。
 - (a) 配列番号:1に記載された塩基配列の蛋白質コード領域を含むポリヌクレオチド。
 - (b) 配列番号: 2に記載されたアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするポリヌクレオチド。
 - (c)配列番号:2に記載に記載されたアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、配列番号:2に記載されたアミノ酸配列からなる蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。
 - (d)配列番号:1に記載された塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドであって、配列番号:2に記載されたアミノ酸配列からなる蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするポリヌクレオチド。
 - (e)配列番号: 2に記載されたアミノ酸配列からなる蛋白質の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチド。
 - (f)配列番号: 2に記載に記載されたアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなり、配列番号: 2に記載されたアミノ酸配列からなる蛋白質と機能的に同等な蛋白質の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチド。
- 2. 請求項1に記載のポリヌクレオチドによってコードされる蛋白質またはその 部分ペプチド。
- 3.配列番号: 2におけるN末端側の27から213アミノ酸残基から選択されるアミノ酸配列を含む、請求項2に記載の部分ペプチド。
- 4.請求項1に記載のポリヌクレオチドが挿入されたベクター。

- 5. 請求項1に記載のポリヌクレオチド、または請求項4に記載のベクターを保 持する形質転換体。
- 6. 請求項5に記載の形質転換体を培養し、発現産物を回収する工程を含む、請求項2に記載の蛋白質またはその部分ペプチドの製造方法。
- 7. 請求項1に記載のポリヌクレオチドのいずれか、またはその相補鎖にハイブ リダイズするポリヌクレオチドであって、少なくとも15ヌクレオチドの鎖 長を持つポリヌクレオチド。
- 8. 請求項7に記載のポリヌクレオチドからなる、請求項1に記載のポリヌクレオチド合成用プライマー。
- 9. 請求項7に記載のポリヌクレオチドからなる、請求項1に記載のポリヌクレ オチドの検出用プローブ。
- 10. 請求項1に記載のポリヌクレオチドもしくはその一部に対するアンチセンス DNA。
- 11.請求項2に記載の蛋白質の受容体をコードする遺伝子を単離する方法であって、
 - (a) 遺伝子のライブラリーを発現する細胞に請求項2に記載の蛋白質を接触させる工程、および
 - (b) 請求項2に記載の蛋白質と結合することができるクローンを選択する工程、

を含む方法。

- 12. 請求項11に記載の方法によって単離されうる請求項2に記載の蛋白質の 受容体をコードする遺伝子。
- 13. 請求項12に記載の遺伝子によってコードされる請求項2に記載の蛋白質の受容体。
- 14. 請求項2に記載の蛋白質とその受容体との結合に干渉する化合物をスクリーニングする方法であって、

- (a)請求項2に記載の蛋白質の受容体を発現する細胞と請求項2に記載の蛋白質とを、候補化合物の存在下で、または前記細胞と候補化合物を接触させた後に接触させる工程、および
- (b)請求項2に記載の蛋白質の結合量に干渉する化合物を選択する工程、 を含む方法。
- 15. 請求項14に記載の方法により単離されうる、請求項2に記載の蛋白質とその受容体との結合に干渉する化合物。
- 16. 請求項2に記載の蛋白質の発現が改変されるように操作された非ヒト脊椎動物。
- 17. ノックアウト動物またはトランスジェニック動物である、請求項16に記載の非ヒト脊椎動物。
- 18. マウスである、請求項17に記載の非ヒト脊椎動物。

図 1

(a) PSEC137 213 aa vs. TPO 215 aa 23.9% identity: 30 psec137 MRALRDRAGLLLCVLLLAALLEAALGLPVKKPRLRGPRPGS-LTRLAEV----SASPDP MELTE----LLLVVML---LLTARLTLSSPAPPACDLRVLSKLLRDSHVLHSRLSQCPEV 10 20 60 70 80 90 100 psec137 RPLKEEEEAPLLP-----RTHLQAEPHQH--GCWTVTEPAAMTPGNTTPPR--TPEVTP HPLPTPVLLPAVDFSLGEWKTQMEETKAQDILGAVTLLLEGVMAARGQLGPTCLSSLLGQ tpo 80 90 100 120 130 psec137 LRLELQKLPGLASTTLSTP-NPDTQASASPDPRPLREEEEARLLPRTHLQAELHQHGCWT LSGQVRLLLGALQSLLGTQLPPQGRTTAHKDPNAIFLSFQHLLRGKVRF---LMLVGGST tpo 140 160 180 PSEC137 VTEPAALTPGNATPPRTQEVTPLLLELQKLPELVHATLSTPNPDNQVTIK LCVRRA-PPTTAVPSRTS----LVLTLNELPNRTSGLLETNFTASARTTG tpo 190 200 PSEC137 213 aa vs. EPO 193 aa 23.1% identity: 30 psec137 MRALRDRAGLLLC---VLLLAALLEAALGLPV-KKPRLRGPRPGSLTRLAEVSASPDPRP M------RY EP0 40 psec137 LKEEEEAPLLPRTHLQAEPHQHĞCWTVTEPAAMTPGNTTPPRTPEVTPLRLELQKLPGLA LLEAKEÁENÍ--TTGCÁE-HCSLNENÍTVPD--TKVNFYAWKRMEVGQQAVEVWQ--GLÁ EP0 60 140 150 160 PSEC137 STTLSTPNPDTQASASPDP-RPLREEEEARLLPRTHLQAELHQHGCW--TVTEPAALTPG LLSEAVLRGQALLVNSSQPWEPLQLHVDKAVSGLRSLTTLLRALGAQKEAISPPDA---A EP0 110 120 140 190 200 psec137 NATPPRTQEVTPLLLELQKLPELVHATLSTPNPDNQVTI-K SAAPLRTITADTERKLERVYSNELRGKLKLYTGEACRTGDR EP0 160 170 180

図 2

Score = 135 (47.5 bits), Expect = 6.5e-05, P = 6.5e-05 Identities = 57/210 (27%), Positives = 79/210 (37%)

Query: 29 VKKPRLRGPRPGSLTRLAEVSASPDPRPLKEEEEAPLLPRTHLQAEPHQHGCWTVTEPAA 88 +K+P P+ + LA + +P ++ AP P+ P+ T EPA

Sbjct: 717 LKEPAPTTPKKPAPKELAPTTTK-EPTSTTSDKPAPTTPKGTAPTTPKEPAPTTPKEPAP 775

Query: 89 MTPGNTTPPRTPEVTPLRLELQKLPGLASTTLSTPNPDTQASASPDPRPLREEEEARLLP 148
TP T P E P + LA TT P T S P P + E A P

TP T P E P + LA TT P T S P P + E A P Sbjct: 776 TTPKGTAPTTLKEPAPTTPKKPAPKELAPTTTKGPTSTT----SDKPAPTTPKETAPTTP 831

Query: 149 RTHLQAELHQHGCWTVTEPAALTPGNATPPRTQEV-TPLLLELQKLPELVHATL--STPN 205

+ T +PA TP PP T EV TP K P +H + STP Sbjct: 832 KEPAPT-----TPKKPAPTTP-ETPPPTTSEVSTPTTT---KEPTT1HKSPDESTPE 879

Query: 206 PDNQVTIKVVEDPQAEVSIDLLAEPSNPPPQDT 238

+ T K +E+ E+ P+ P+ T

Sbjct: 880 LSAEPTPKALENSPKEPGVPTTKTPAATKPEMT 912

			•
		4-	
			·

WO 01/04312 PCT/JP00/04514

3/5

図3

Report scores above: 17.00
Scan window size: 1000
Do complementary strand: no
Fancy alignment output: yes

[Printing multiple non-overlapping hits per sequence]

44.35 (bits) f: 330 t: 370 Target: PSEC137

Alignment to HMM consensus:

*SPWsEWSPCSVTCGMGMRMRqRMCNmPfPMgGePCtgDvQEETEMCnMM

+WS+WSPCS C+ G ++R+R C CT + T+ C +

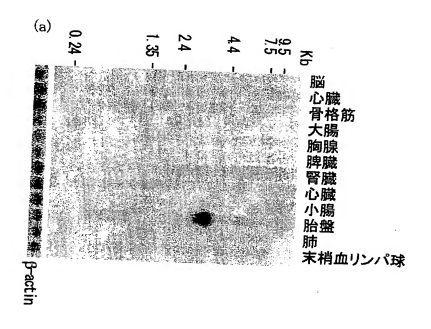
PSEC137 330 KEWSPWSPCSGNCSTGKQQRTRPCG-----YGCTATE---TRTC-DL 367

dPC* + C

PSEC137 368 PSC 370

			1
		•	•
			•

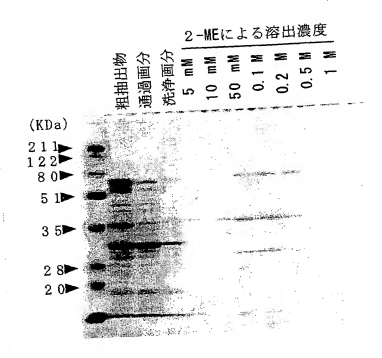
図4



(b) G3PDH

		·

図5



		÷
		Ÿ.

SEQUENCE LISTING

```
<110> Helix Research Institute
<120> Differentiation Growth Factor
<130> H1-106PCT3
<140>
<141>
<150> JP 1999-194179
<151> 1999-07-08
<150> US
           60/159586
<151> 1999-10-18
<160> 10
<170> PatentIn Ver. 2.0
<210> 1
<211> 2981
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<222> (58).. (1770)
<400> 1
gactgggttc gcggccgcgt gcagaggtgc aggcagagca gcctcggaac cgagacg
                                                                   57
                                                                   105
atg cgt gcg ctc cgc gac cga gcc ggg ctc ctc ctc tgc gtg ctg ctg
Met Arg Ala Leu Arg Asp Arg Ala Gly Leu Leu Cys Val Leu Leu
                                                          15
                  5
                                      10
  1
```

		•

ctg	gcg	gcg	ctg	ctg	gag	gcg	gcg	cta	gge	cto	ccc	gte	gaag	g aag	ccg	153
Leu	Ala	Ala	Leu	Leu	Glu	Ala	Ala	Leu	Gly	Leu	Pro	Val	Lys	Lys	Pro	
			20					25					30)		
cgg	ctc	cgc	gga	cca	cgg	cct	ggg	agc	cto	acg	agg	ctc	gca	gag	gtc	201
Arg	Leu	Arg	Gly	Pro	Arg	Pro	G1 y	Ser	Leu	Thr	Arg	Leu	Ala	Glu	Val	
		35					40					45	,			
													gag			249
Ser		Ser	Pro	Asp	Pro	Arg	Pro	Leu	Lys	Glu	Glu	Glu	Glu	Ala	Pro	
	50					55					60					
													cat		-	297
	Leu	Pro	Arg	Thr		Leu	Gln	Ala	Glu			Gln	His	Gly	-	
65					70					75					80	
													acc			345
Trp	Thr	Val	Thr		Pro	Ala	Ala	Met		Pro	Gly	Asn	Thr		Pro	
				85					90					95		
													cag			393
Pro	Arg	Ihr		Glu	Val	lhr	Pro		Arg	Leu	Glu	Leu	Gln	Lys	Leu	
			100					105					110			
																4.4.1
													gat		_	441
Pro	GIY		АТА	ser	ınr				ınr	Pro	Asn		Asp	Inr	GIn	
		115					120					125				
~-+	+		+			+										400
													gag			489
Ala		міа	Ser	rro	ASP		Arg	Pro	Leu	Arg		GIU	Glu	GIU	Ala	
	130					135					140					
	a+-	a + -			000		.+-									F07
													caa			537
	Leu	Leu	rro	arg		ПIS	Leu	GID	чта		Leu	Пls	G1n	Hls	_	
145					150					155					160	
tet	+ ~ ~	20+	at a	20+	70.7	000		~ ~ ~	a+~			~~~	+			585
しばし		aut	#	aul	KUE	CUO	26.71	2 C.C.	CLE	au:C	CICA	עעע	aal	PCC:	AC:P	באנו

			2.5	
			<u>.</u> *	
		9		

Cys	Trp	Thr	Val	Thr 165	Pro	Ala	Ala	Leu 170	Pro	Gly	Ası	175	Thr	
				G1n			ccc Pro 185					Gln	aag Lys	633
							ttg Leu					_		681
							gac Asp			_		_		729
							ccc Pro						_	777
							ctc Leu							825
							aag Lys 265							873
							gag Glu							921
							ctc Leu						-	969
							ccc Pro					_	_	1017

		1 200

305	310	315	320
	Tyr Glu Pro Gln	aag gag tgg agt ccc t Lys Glu Trp Ser Pro T 330 3	
		aag cag cag agg act c Lys Gln Gln Arg Thr A 350	
		acc cgt acc tgt gac c Thr Arg Thr Cys Asp L 365	
-		acc ttg ggc ctc ccc a Thr Leu Gly Leu Pro S 380	
		acg gac atg cat gat c Thr Asp Met His Asp G 395	
	Lys Trp Leu Asn	tgc aag agc gac ttc c Cys Lys Ser Asp Phe L 410 4	
		ctg ccc agc tgc ccg t Leu Pro Ser Cys Pro C 430	
		gtg agc cta cag gac ga Val Ser Leu Gln Asp G 445	
		gcc agt ggc cct cgc ga Ala Ser Gly Pro Arg G 460	

			TV (
		4	
			_

WO 01/04312 PCT/JP00/04514

cig	gac	atc	tac	cag	ccc	acg	gcg	ege	LLC	tgc	Ctg	cgı	rcc	arg	crg	1497
Leu	Asp	Ile	Tyr	Gln	${\tt Pro}$	Thr	Ala	Arg	Phe	Cys	Leu	Arg	Ser	Met	Leu	
465					470					475					480	
tet	ggg	gag	agc	agc	aca	ctg	gcc	gCC	cag	cac	t.gc	tgc	tat	gac	gag	1545
														Asp		1010
261	ОГУ	Olu	261		1111	Leu	nia	Ala		1113	Cys	Cys	1 9 1		Olu	
				485					490					495		
														aac		1593
Asp	Ser	Arg	Leu	Leu	Thr	Arg	Gly	Lys	Gly	Ala	Gly	Met	Pro	Asn	Leu	
			500					505					510			
atc	agc	acc	gac	ttc	tca	cct	aag	ctg	cac	ttc	aag	ttc	gac	acg	acg	1641
Ile	Ser	Thr	Asp	Phe	Ser	Pro	Lys	Leu	His	Phe	Lys	Phe	Asp	Thr	Thr	
		515					520					525				
ccc	t.øø	atc	ctg	tec	ลลฮ	ggg	gac	tee	agc	cgc	ctc	cac	gct	gtg	ctc	1689
														Val		1000
110	_	116	Leu	Cys	Lys	535	пор	пр	561	MIE	540	1113	MIG	141	Leu	
	530					555					340					
																1707
														gag		1737
Pro	Pro	Asn	Asn	Gly	_	Ala	Cys	Thr	Asp		Pro	Leu	Glu	Glu		
545					550					555					560	
tac	cta	gca	cag	ttg	cag	gag	gcc	aag	gag	tac	tagt	gacg	gg	gttgc	tgaac	1790
Tyr	Leu	Ala	Gln	Leu	Gln	Glu	Ala	Lys	Glu	Tyr						
				565					570							
agac	eacte	rca s	ppgag	7200	rc ae	rgoge	ctgo	t.gc	tgtt	gca	Cggg	ลอลล	ct 1	tteet	ggtag	1850
-6	, , , ,	,	36656	,-66	,	00000	, , , ,			800					86 046	1000
	4			+							.+		+ ·		++-	1010
ggcc	cctca	icc c	cgccc	ccigo	c cz	igaca	ıgggı	, gag	gaaa	ggg	cicc	ccca	gı g	gaggı	tggtc	1910
cgag	ggctg	gtg 1	tgccc	ctctg	gc ca	igcga	cccc	gaa	gcag	ata	tctc	agtg	gg (gttag	tgaga	1970
aggt	ttgaa	agg g	gtate	gtagg	g co	cage	gtgg	gtg	tccc	tgg	gage	cctg	ga a	aatgt	gcata	2030

3		
		\
		•

6/12

tgtgcatgtg tctgccgggg cctccctctg ctgcctgctg ggaccctggc cactcatttt 2090 tetecteett gggagetggg etettetgee etggetetge acataagtgt tageeageag 2150 ctccagaaaa atcccgattc ccgggatctg ccacgagtca ctcctactcc accctgatgg 2210 ccagcagagg aagggccact cttctcatgg gcacagccat cctttgccgg gggggcatcc 2270 agecegggtg gecaececte ettatetetg ggtggtgeae atgecettet ttecceacte 2330 cctgccacga gccactgcac aggaggctat ctgtagcccc aagctgcctt tctgttggac 2390 accaacttta gtettggget geaageeage eeagetgagg egaagtggae teeaggeagg 2450 gaatgggttg cccaattctg gtccctttcc tttgctcagc cccctctgtt ctgctgattg 2510 tagggatgtg cagggctggg agttggcact cccccgagt ggggaggtga cagcttgtca 2570 cagtagecag gettgggtgg gtteageact agetegggae ggtgtgteae aegtetatag 2630 taaaccagtt ctctgggagg ggaaaaaagc cctgatttat tgcatttggg cagcttctgt 2690 ggtgtaaatt ctcccagcag tgtcccatgt catgctgcca gcatcactga atgcactgaa 2750 ctcagagttg ggaagagatg cacataatcg ctctcccggc acacctcatg cctcttccct 2810 gcctccccat tccctggct gcacttcctt gccttctatg gggttgaaat gttgaagtct 2870 caactgtete tgtteacaag ageeaceaaa agttagggga etteagteet ageeeceaga 2930 2981 tggccgccct gaagetetet gggcteetea geaataaage actttatttt e

<210> 2

<211> 571

<212> PRT

<213> Homo sapiens

		•
		-
	,	

<400	0> 2														
Met 1	Arg	Ala	Leu	Arg 5	Asp	Arg	Ala	Gly	Leu 10	Leu	Leu	Cys	Val	Leu 15	Leu
Leu	Ala	Ala	Leu 20	Leu	Glu	Ala	Ala	Leu 25	Gly	Leu	Pro	Val	Lys 30		Pro
Arg	Leu	Arg 35	Gly	Pro	Arg	Pro	Gly 40	Ser	Leu	Thr	Arg	Leu 45	Ala	Glu	Val
Ser	Ala 50	Ser	Pro	Asp	Pro	Arg 55	Pro	Leu	Lys	Glu	G1u 60	Glu	Glu	Ala	Pro
Leu 65	Leu	Pro	Arg	Thr	His 70	Leu	G1n	Ala	G1u	Pro 75	His	Gln	His	G1y	Cys 80
Trp	Thr	Val	Thr	G1u 85	Pro	Ala	Ala	Met	Thr 90	Pro	G1y	Asn	Thr	Thr 95	Pro
Pro	Arg	Thr	Pro 100	G1u	Val	Thr	Pro	Leu 105	Arg	Leu	Glu	Leu	Gln 110	Lys	Leu
Pro	G1y	Leu 115	Ala	Ser	Thr	Thr	Leu 120	Ser	Thr	Pro	Asn	Pro 125	Asp	Thr	Gln
Ala	Ser 130	Ala	Ser	Pro	Asp	Pro 135	Arg	Pro	Leu	Arg	Glu 140	Glu	Glu	Glu	Ala
Arg 145	Leu	Leu	Pro	Arg	Thr 150	His	Leu	Gln	Ala	Glu 155	Leu	His	Gln	His	Gly 160
Cys	Trp	Thr	Val	Thr 165	Glu	Pro	Ala	Ala	Leu 170	Thr	Pro	Gly	Asn	Ala 175	Thr
Pro	Pro	Arg	Thr 180	G1n	Glu	Val	Thr	Pro 185	Leu	Leu	Leu	Glu	Leu 190	Gln	Lys

			.
			•
			•

Leu	Pro	Glu 195	Leu	Val	His	Ala	Thr 200		Ser	Thr	Pro	Asn 205		Asp	Ası
Gln	Val 210	Thr	Ile	Lys	Val	Val 215	Glu	Asp	Pro	Gln	Ala 220	Glu	Val	Ser	He
Asp 225	Leu	Leu	Ala	Glu	Pro 230	Ser	Asn	Pro	Pro	Pro 235	Gln	Asp	Thr	Leu	Ser 240
Trp	Leu	Pro	Ala	Leu 245	Trp	Pro	Phe	Leu	Trp 250	Gly	Asp	Tyr	Lys	Gly 255	Glu
Glu	Lys	Asp	Arg 260	Ala	Pro	Gly	Glu	Lys 265	Gly	Glu	Glu	Lys	G1u 2 7 0	Glu	Asp
Glu	Asp	Tyr 275	Pro	Ser	Glu	Asp	Ile 280	G1u	Gly	G1u	Asp	Gln 285	G1u	Asp	Lys
G1u	G1u 290	Asp	Glu	G1u	Glu	G1n 295	Ala	Leu	Trp	Phe	Asn 300	Gly	Thr	Thr	Asp
Asn 305	Trp	Asp	Gln	Gly	Trp 310	Leu	Ala	Pro	Gly	Asp 315	Trp	Val	Phe	Lys	Asp 320
Ser	Val	Ser	Tyr	Asp 325	Tyr	Glu	Pro	Gln	Lys 330	Glu	Trp	Ser	Pro	Trp 335	Ser
Pro	Cys	Ser	Gly 340	Asn	Cys	Ser	Thr	Gly 345	Lys	Gln	Gln	Arg	Thr 350	Arg	Pro
Cys	G1y	Tyr 355	Gly	Cys	Thr	Ala	Thr 360	Glu	Thr	Arg	Thr	Cys 365	Asp	Leu	Pro
Ser	Cys 370	Pro	Gly	Thr	Glu	Asp 375	Lys	Asp	Thr	Leu	Gly 380	Leu	Pro	Ser	G1u

÷			
			•
			t.
			-
			•

Glu 385		Lys	Leu	Leu	Ala 390		Asn	Ala	Thr	Asp 395		His	Asp	G1n	Asp 400
Val	Asp	Ser	Cys	Glu 405		Trp	Leu	Asn	Cys 410	Lys	Ser	Asp	Phe	Leu 415	Ile
Lys	Tyr	Leu	Ser 420	Gln	Met	Leu	Arg	Asp 425	Leu	Pro	Ser	Cys	Pro 430	Cys	Ala
Tyr	Pro	Leu 435	Glu	Ala	Met	Asp	Ser 440	Pro	Val	Ser	Leu	Gln 445	Asp	Glu	His
Gln	Gly 450	Arg	Ser	Phe	Arg	Trp 455	Arg	Asp	Ala	Ser	Gly 460	Pro	Arg	G1u	Arg
Leu 465	Asp	Ile	Tyr	Gln	Pro 470	Thr	Ala	Arg	Phe	Cys 475	Leu	Arg	Ser	Met	Leu 480
Ser	G1y	Glu	Ser	Ser 485	Thr	Leu	Ala	Ala	Gln 490	His	Cys	Cys	Tyr	Asp 495	Glu
Asp	Ser	Arg	Leu 500	Leu	Thr	Arg	Gly	Lys 505	G1y	Ala	Gly	Met	Pro 510	Asn	Leu
Ile	Ser	Thr 515	Asp	Phe	Ser	Pro	Lys 520	Leu	His	Phe	Lys	Phe 525	Asp	Thr	Thr
Pro	Trp 530	Ile	Leu	Cys	Lys	Gly 535	Asp	Trp	Ser	Arg	Leu 540	His	Ala	Val	Leu
Pro 545	Pro	Asn	Asn	Gly	Arg 550	Ala	Cys	Thr	Asp	Asn 555	Pro	Leu	Glu		Glu 560
Tyr	Leu	Ala	Gln	Leu 565	Gln	G1u	Ala		G1u 570	Tyr					

		•
		2

<210>	3	
<211>	30	
<212>	RNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
	Description of Artificial Sequence: Artificially	
``	Synthesized Oligo-cap Linker	
<400> 3	3	
agcauc	gagu cggccuuguu ggccuacugg	30
<210> 4	-	
〈211〉 〈		
〈212〉 [
(213) P	Artificial Sequence	
<220>		
<223> [Description of Artificial Sequence:Artificially	
S	Synthesized Primer Sequence	
<400> 4	1	
gcggctg	gaag acggcctatg tggccttttt ttttttttt tt	42
⟨210⟩ 5	5	
<211> 2	21	
<212> D	DNA	
<213> A	Artificial Sequence	
<220>		
	Description of Artificial Sequence: Artificially	
S	Synthesized Primer Sequence	
< 400> 5	5	
	gagt cggccttgtt g	21

			r
			Y
,			
			t

<210>	6	
<211>	21	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
/000 \		
<220>	D. Control C. Antificial I. Communitation of the	
(223)	Description of Artificial Sequence: Artificially	
	Synthesized Primer Sequence	
<400>	6	
gcggc	tgaag acggcctatg t	21
<210>	7	
<211>		
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
/000\		
<220>	Description of Antificial Company Antificially	
\2237	Description of Artificial Sequence: Artificially	
	Synthesized Primer Sequence	
<400>	7	
gcttc	tgcct gcgttccatg ctgtctg	27
<210>	8	
<211>	27	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: Artificially	
	Synthogized Primar Sequence	

		.,*	
			•

⟨400⟩ 8	
ggcacacagc ctcggaccaa cctcact	27
⟨210⟩ 9	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<pre><223> Description of Artificial Sequence:Artificially</pre>	
Synthesized Primer Sequence	
(400) 0	
<400> 9	0.4
ctccccgtga agaagccgcg gctc	24
⟨210⟩ 10	
<210> 10 <211> 32	
<211> 32	
<211> 32 <212> DNA	
<211> 32	
<211> 32 <212> DNA	
<211> 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<211> 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220>	
<211> 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence:Artificially	
<211> 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence:Artificially	
<pre><211> 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence:Artificially</pre>	32

			1
			1
			•
			,

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04514

produced to the second				
	N15/85, C12N5/10, C12P21/02, 2Q1/68, C12Q1/02, A61K67/027			
//(C12P21/02, C12R1:91)				
According to International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and IPC			
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed)	hy descification symbols)			
Int.Cl ⁷ Cl2N15/16, Cl2N15/12, Cl2N	N15/85, C12N5/10, C12P21/02, 2Q1/68, C12Q1/02, A61K67/027			
Documentation searched other than minimum documentation to th				
Electronic data base consulted during the international search (nan SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/ WPI (DIALOG)				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category* Citation of document, with indication, where a				
X/A Peter S. Nelson et al., "An Database of Human Prostate: Seque Clones", GENOMICS (1998), Vol.	ence Analysis of 1168 cDNA 8-18			
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
	"T" later document published after the international filing date or			
Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention			
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive			
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art			
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"&" document member of the same patent family			
Date of the actual completion of the international search 02 October, 2000 (02.10.00)	Date of mailing of the international search report 10 October, 2000 (10.10.00)			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer			
Dapanese Fatent Office				
Facsimile No.	Telephone No.			

			•
		P.	
			•
	·		



国際出願番号 PCT/JP00/04514

Α.	発明の属する	分野の分類	(国際特許分類	(I	P	C)	,
----	--------	-------	---------	-----	---	----	---

Int. Cl⁷ Cl2N15/16, Cl2N15/12, Cl2N15/85, Cl2N5/10, Cl2P21/02, C07K14/575, C07K14/72, Cl2Q1/68, Cl2Q1/02, A61K67/027 // (Cl2P21/02, Cl2R1:91)

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C12N15/16, C12N15/12, C12N15/85, C12N5/10, C12P21/02, C07K14/575, C07K14/72, C12Q1/68, C12Q1/02, A61K67/027

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)
SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, BIOSIS (DIALOG), WPI (DIALOG)

C. 関連する	ると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X/A	Peter S. Nelson et al., "An Expressed-Sequence-Tag Database of Human Prostate: Sequence Analysis of 1168 cDNA Clones", GENOMICS (1998) Vol. 47, No. 1, p. 12-25	7/1-6, 8-18

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 02.10.00 国際調査報告の発送日 10.10.00 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 本間 夏子 本間 夏子 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3488

